专 利 合 作 条 约

PCT

专利性国际初步报告 (PCT 第II章) (PCT 36 和细则 70)

专利性国际初步报告

, 1 . 5

国际申请号

PCT/CN03/00095 I. 报告的基础 1. 关于所使用的语言,除本项下另有说明外,本书面意见基于的语言为提交本国际申请时所使用的语言。 □本书面意见基于原始语言的使用后述语言之译文 _____ 这种语言是 □ 为了国际检索而提交的译文所使用的语言(细则 12.3 和 23.1 (b))。 □ 为了国际申请的公布而提交的译文所使用的语言(细则 12.4)。 □ 为了国际初步审查而提交的译文所使用的语言(细则55.2和/或55.3)。 2. 关于国际申请中各个部分,本报告基于(申请人为答复受理局根据条约 14 所发通知而提交的替换页,在本 报告中视为"原始提交"的文件,不作为本报告的附件) ☑ 原始提交的国际申请。 □ 说明书, 第_____页 原始提交的, 第_____页 _______初审单位收到的, . 第_____页 ______初审单位收到的。 □ 权利要求, 第_____页,原始提交的, 第_____页, 按条约 19 条修改的(附有说明), 第_____页 _______初审单位收到的**, _____**初审单位收到的。 □ 附图, 第____页,原始提交的。 第______页*, ___________________________初审单位收到的, 第_____页*, 初审单位收到的。 序列表和/或相关表格——参见与序列表有关的补充栏。 3. 修改导致以下内容的删除: □ 说明书, 第 权利要求, 第 页,图 _____ 附图, 序列表*(具体说明)* 与序列衰相关的表格*(具体说明)* 4. □ 由于本报告附件的(某些)修改,如下所列,被认为超出了原始公开的范围,如补充栏所示,因此本报告是 按照没有修改的情况做出的(细则 70.2(c))。 □ 说明书, 第 _____页 □ 权利要求, 第 ______项 □ 附图, 第_____页,图_____ □ 序列表(具体说明) □ 与序列表相关的表格(具体说明)______ *如果第4项适用,一些或全部的文件页可能做出"废除"标记。





V.	按条约 35 (2)关于亲	新颖性、创造性或工业实用性的推断性意见;支持这种意见的引证和解释		
1.	意见	730年、50年以上上共用任助任息允; 又行这种息见的可证和解释		
	新颖性(N)	权利要求 1-8	是	
		权利要求	- [~] - ^否 -	
	创造性(IS)	权利要求 1-8	是	
		权利要求	-	,
	工业实用性(IA)	权利要求 1-8	是	
		权利要求	否	

- 2. 引证和解释(细则70.7)
 - 2.1 引用的文献:
 - 1. CN1246121A(法玛吉尼西斯公司), 1.3 月 2002, 全文
 - 2. CN1261602A(成都地奥制药集团有限公司), 20.8 月 2002, 全文
 - 3. CN1257507A (赫斯特.马里昂.罗素公司) 21.6 月 2000, 全文
 - 2.2 新颖性

.

本发明公开了一种式 I 的雷公藤内酯醇化合物,其在母核结构的 5 和 6 位,存在一个不为氢的氧或羟基基团,而现有技术的雷公藤内酯醇结构中(D1-D3)在 5 和 6 位均为氢,因此,权利要求 1-8 具有新颖性,满足 PCT 条约 33(2)的规定。

- 2.3 本申请要求保护的化合物,其结构与现有技术不同,本发明要解决的技术问题是提供高效和低毒,具有抗炎和免疫抑制活性的雷公藤内酯醇衍生物。由于本申请中已经给出了所要求保护的化合物相对于 5,6一位为氢的雷公藤内酯醇意想不到的好的效果,而这种结构的改变和效果的改进对本领域技术人员是非显而易见的,因此,权利要求 1-8 满足 PCT 条约 33(3) 有关创造性的规定。
- 2.4 本发明的化合物可在工业中制造或使用,因此具有工业实用性。因此,权利要求 1-8 满足 PCT 条约 33(4) 的规定。